

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Autorisiert

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ubroseal blue Dry Cow 2.6 g intramammary suspension for cattle

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g Suspension zur intramammären Anwendung bei Rindern

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.60 gram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:**intramammäre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 0 hour

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG52X

Abgaberegulierung:

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

120 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 120 Reinigungstüchern

60 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 60 Reinigungstüchern

20 Injektoren aus Polyethylen (4g) bestehend aus einem Zylinder mit Stempel und einem zweifachen Verschluss aus Polyethylen und 20 Reinigungstüchern

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

9/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Univet Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838170

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0437/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Liechtenstein Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/12/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053046>